世界知的所有権機関

PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5 C07H 17/08 // A61K 31/71

A1

(43) 国際公開日

1993年12月9日 (09.12.1993)

(21) 国際出願番号
(22) 国際出願日

1993年5月26日(26. 05. 93)

(30) 優先権データ

(30) 優先権データ

特顯平 4/133828 1992年5月26日(26.05.92) JP (71)出 頗人(米国を除くすべての指定国について) 中外製薬株式会社 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA)(JP/JP) 〒115 東京都北区浮聞五丁目5番1号 Tokyo, (JP) (72) 発明者;および (75) 発明者/出願人(米国Kついてのみ) 古賀 弘(KOGA, Hiroshi)(JP/JP) 佐藤 勉(SATO, Tsutomu)[JP/JP] 高梨契典 (TAKANASHI, Hisanori)(JP/JP) 〒412 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会社内 Shizuoka, (JP) (74) 代理人 〒100 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル206区 设浅法律特許事務所 Tokyo, (JP)

AT(欧州特許), AU, BB, BE(欧州特許), BP(OAPI特許), BG, BJ(OAPI特許), BR, CA, OF(OAPI特許), CG(OAPI特許), CH(欧州特許), CI(OAPI特許), CM(OAPI特許), CZ, DE(欧州特許), DK(欧州特許), ES(欧州特許), PI, PR(欧州特許), GA(OAPI特計), GB(欧州特許), GN(OAPI特計), GR(欧州特計), HU, IE(欧州特計), IT(欧州特計), KR, KZ, LK, LU(欧州特計), MO(欧州特計), MG, ML(OAPI特計), MN, MR(OAPI特計), MW, NE(OAPI特計), NL(欧州特計), NO, NZ, PL, PT(欧州特計), RO, RU, SD, SE(欧州特計), SK, SN(OAPI特計), TD(OAPI特計), TG(OAPI特計), UA, US, VN.

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: ERYTHROMYCIN DERIVATIVE

(54) 発明の名称 エリスロマイシン無温 休

(57) Abstract

A compound represented by general formula [I] or a salt thereof, being extremely reduced in the decomposability by gastric juice as compared with other known erythromycin derivatives and having an excellent activity of promoting the movement of digestive tracts, wherein R_1 represents hydrogen or acyl; R_2 and R_3 may be the same or different from each other and each represents hydrogen, hydroxy, acyloxy or amino, or alternatively R_2 and R_3 are combined together to represent = 0 or $= NOR_{10}$, wherein R_{10} represents hydrogen or lower alkyl; R_4 represents hydrogen or lower alkyl; and Y represents $-NR_5R_6$ or $-N+R_7R_8R_9X$, wherein R_5 , R_6 , R_7 , R_8 and R_9 may be the same or different from one another and each represents hydrogen, optionally substituted lower alkyl, lower alkenyl, lower alkynyl or cycloalkyl, or a 3- to 7-membered heterocyclic group containing oxygen, nitrogen or sulfur as the heteroatom, and X represents an anion, provided that a pair of R_5 and R_6 and a pair of R_7 and R_8 may be each combined with the adjacent nitrogen atom to represent azacycloalkyl.

【式中、R」は水素原子またはアシル基を、R2およびR1は 同一または異なって水素原子、水酸基、アシルオキシ基、アシルオキシ基、アシルオキシ基、アシルオキシ基、アシルオキシ基、アシルオキシ基、アシルオキシ基をで、R1のは水素原子または低級アルキル基を示す。R1のは低級アルキル基を示す。R1のは低級アルキル基をで、R1のはこれで、R1のは異なって水素原子または置換基を有して水素原子は、低級アルキル基、は同一または異項原子として酸素原子とともにアザシクロアルキルを形成してもよい。】

で表される化合物またはその塩。上記化合物またはその塩は、 従来公知のエリスロマイシン誘導体と比べて、胃酸で分解され る度合が著しく低く、優れた消化管運動促進作用を示す。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AU オーストラリア BB パルパードス GA カボン GB イギリス GN ギニア NL オランダ NO ノルウェー NZ ニュー・ジーランド BE ベルギー ホーランド GR ギリシャ HU ハンガリ・ BG ブルガリア ポルトガル BJ IE アイルランド
Tアイルランド
Tアイタリー
JP 日本
KP 朝鮮民主主義人民共和国
KR 大韓氏国
KZ カザブスシタン
LJ リヒデンシュタイン
LK スリランカ
LU ルクセン BR ブラジル カナダ 中央アフリカ共和国 SE SK SN ヘーァン スウェーデン スロヴァキア共和国 セネガル CG 323 CH 2 1 2 コート・ジボアール TD ナャード TG トーゴ UA ウクライナ US 米国 VN ヴェトナム CM カメルーン CS チェッコスロヴァキア CS チェッコ共和国 ドイツ MG マダカスカル ML マリ DK デンマーク フィンランド スペイン MR モーリタニア

10

15

1

明 細 書

エリスロマイシン誘導体

技術分野

本発明は、哺乳動物の消化管の収縮運動促進作用を示し、消化管収縮運動促進剤として有用なエリスロマイシン誘導体また はその塩に関する。

背景技術

消化管運動促進剤は作用面からみてナバジシル酸アクラトニウムなどの直接的アセチルコリン作動薬、シサプリドなどの間接的アセチルコリン作動薬、ドンペリドンなどのドーパミン遮断薬およびマレイン酸トリメブチンなどのオピエート作動薬の4種類に大別され、消化管運動の機能異常、特に運動低下による消化管不定愁訴などの消化器症状に対する治療薬として広く用いられている。しかし、これらの薬剤にはドーパミン遮断作用による錘体外路症状や乳汁分泌亢進等の副作用が伴う。また、これらの薬剤によって促進された消化管運動の様式は、自然に発生する生理的な上部消化管から下部消化管に伝播する運動とは異なるため、下痢、嘔吐などの副作用が多く伴うことが知られている。

20 一方、消化管の収縮運動を刺激する消化管ホルモンとしてモ チリンが知られているが、天然から抽出および化学合成による モチリンの供給は満足すべきものでなく、大量供給は困難であ った。また、モチリンは22個のアミノ酸からなるペプチドで あるため経口剤としての開発は困難であった。

25 近年、エリスロマイシンおよびその誘導体が強い消化管収縮

10

15

20

運動促進活性を有することが見いだされ、その誘導体の一つである EM-523が消化管運動促進剤として開発中である(特開昭60-218321号、特開昭61-87625号、特開昭63-99016号、特開昭63-99092号およびThe Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics Vol. 251, Na.2, pp.707-712, 1989)。

しかしながらEM-523は酸に不安定であり、経口投与で用いたときに胃酸で分解され作用が減弱することが予想される。そこで、本発明者らは、酸抵抗性で経口投与可能なエリスロマイシン誘導体を見いだすため鋭意研究を重ねた結果、文献未記載の下記の新規なエリスロマイシン誘導体がこのような性質および作用を有することを発見し、この知見に基づいて本発明を完成した。

発明の開示

すなわち本発明は下記の一般式(I)

$$\begin{array}{c}
R_1 & 0 \\
0 & 0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_2 \\
0 & R_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
0 & R_2 \\
0 & R_3
\end{array}$$

(式中、R, は水素原子またはアシル基を、R, およびR, は 25 同一または異なって水素原子、水酸基、アシルオキシ基、アミ

10

15

20

25

3 / 基または一緒になって=O、=NOR10を示す。ここで、R10は水素原子または低級アルキル基を示す。R4 は水素原子または低級アルキル基を、YはーNR5R6またはーN・R1R8R0Xでもれぞれ示す。ここでR5、R6、R7、R8およびR9は同一または異なって水素原子または置換基を有していてもよい、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、シクロアルキル基または異項原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基を、Xは陰イオンをそれぞれ示す。また、R5とR6、R1とR8はそれぞれ一緒になって隣接する窒素原子とともにアザシクロアルキル基を形成してもよい。)

で表される化合物またはその塩に関する。

25

ましくはビニル基、アリル基、n-プテニル基、i-プテニル基、sec-プテニル基等を示し、低級アルキニル基とは、炭素数2-6の直鎖または分岐鎖状のアルキニル基を示し、好ましくはエチニル基、プロバルギル基、プチニル基等を示す。

5 アザシクロアルキル基とはシクロアルキル基の1またはそれ以上の炭素原子を窒素原子に置き換えた基を示し、例えばアジリジニル基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、ヘキサメチレンイミノ基などがあげられる。シクロアルキル基とは、炭素数3から8のシクロアルキル基を示し、好ましくはシクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等を示す。異項原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基の複素環の例としては、例えばアジリジン、アゼチジン、ピロリジン、ピペリジン、オキシラン、オキセタン、オキソラン、テトラヒドロピラン、チイラン、チエタン、チオラン、チアン等があげられる。

置換基を有していてもよい、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、シクロアルキル基または異項原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基における置換基としては、水酸基、アミノ基、ハロゲン原子、ニトリル基、アルキルオキシ基、メルカプト基、アシル基、カルバモイル基等を示し、さらにシクロアルキル基または異項原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基における置換基としては、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、アリール基、アラルキル基等の炭化水素基も含む。

陰イオンとは、塩素イオン、臭素イオン、ヨウ素イオン、カルボキシレートイオン、スルホネートイオン等を示す。また、塩を形成する酸としては、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸などの無機酸および酢酸、シュウ酸、マレイン酸、フマル酸、メタンスルホン酸などの有機酸があげられる。

発明を実施するための最良の形態

本発明の化合物 (I) は、例えば化合物 (II) を酸化反応に付した後、必要に応じアルキル化や脱保護を行うことにより製造することができる。

10

5

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & 0 \\
\hline
R_4 - 0 & 0 \\
\hline
0 & 0 \\
\hline
0 & R_2 \\
\hline
0 & R_3
\end{array}$$

15

〔式中、R₁、R₂、R₃、R₄およびYは前記と同一の意味を示す〕。

20 該酸化反応に用いられる酸化剤としてはクロム酸や酸化マンガンなどの金属酸化剤やジメチルスルホキシドなどの有機化合物を用いる酸化剤などがあげられる。アルキル化は塩基の存在下または非存在下、不活性溶媒中アルキルハライド、アクリル酸誘導体などのアルキル化剤を作用させることによって行うこ

25 とができる。塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、ナト

10

15

20

リウムアルコキシド、カリウムアルコキシド、アルキルリチウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどの金属塩基やトリエチルアミン、ドリメチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジンなどの有機塩基が用いられる。不活性溶媒としてはメメチレン、エーテル、プロパノール、クロロホルム、塩化メメルムアミドなどが用いられる。アルキルハライドのアルキル基とは、不飽和結合や、水酸基、アミノ基、ハロゲン原子、ニトリル基、アルキルオキシ基、メルカプト基、ホルミル基など素数1ー6の枝分かれしてもよい炭素数を示し、アルキルハライドとしては上記のアルキル基の塩化、アクリル酸、アクリル酸、アクリル酸、アクリル酸、アクリル酸、アクリル酸、アクリル酸、アクリル酸、アクリルなどが用いられる。

本発明化合物(I)は、後記の試験例から明らかなように、 EM-523と異なり、酸性条件下で活性の低下がみられず、 また経口投与で強い消化管運動促進作用を示したことから、と くに経口剤として哺乳動物の消化管の収縮運動促進剤として有 用である。

以下、本発明化合物の製造について、実施例に基づいてさら に詳細に説明するが、本発明はこれらの例によって制限される ものではない。

〔実施例1〕

25 2′-0-アセチルー4″-0-ホルミルー8、9-アンヒ

10

20

6, 9-ヘミケタール(化合物1) ドロエリスロマイシンA 〔文献: J. Tadanier ら、Journal of Organic Chemistry, 39, 2495 (1974)) 25 g \ \(\text{\$\texittit{\$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\}}\$}}}}}}}} \end{\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\e 24.6 配、ジシクロヘキシルカルボジイミド19.7gの混合物の塩 化メチレン 400 配溶液に、氷冷下、ピリジニウムトリフルオロ アセテート18.4gを加えた。室温にて4時間攪はんした後、不 溶物を濾過した。濾液を水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾 燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグ ラフィー〔展開溶媒:クロロホルム-メタ /--ルー濃アンモニ ア水 (30:1:0.1) 〕にて精製して2′-0-アセチル-4″ -0-ホルミル-11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロ マイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物2)の白色粉末 . 16.8g(収率67%)を得た。

化合物 2

〔実施例2〕

化合物 2 (15.8g) のジメチルホルムアミド 3 0 0 m 1 溶液 25 を氷冷し、攪はん下に、60%水素化ナトリウム1.20gを加え、

10

15

20

25

20分攬はん後、ヨウ化メチル2.5 mlを加えた。そのまま2時間攪はんした後、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層は水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をメタノール150mlに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水10mlとで乾燥した。反応液をクロロホルムで加出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60:1:0.1)〕にて精製して12-0-メチル-11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-へミケタール(化合物3)の白色粉末7.4g(収率51%)を得た。

化合物3

〔実施例3〕

化合物 3 (6.9 g) および酢酸ナトリウム 3.9 g の 8 0 % メ タノール/水 9 0 ㎡溶液を 5 0 ℃に加温し、攪はん下に、ョウ素 3.6 g を加えた。この温度で 2 時間攪はんしたが、この間溶 液をpH8~9に保持するため、1N水酸化ナトリウム水溶液を適量添加した。反応液を濃アンモニア水 7 配を含む水 3 5 0 配に注入し、クロロホルムで抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(4 0 : 1 : 0.1)〕にて精製してデ(Nーメチル)ー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-へミケタール(化合物 4)の白色粉末5.21g(収率77%)を得た。

10

15

5

化合物 4

〔実施例4〕

20 化合物 4 (160 m) をメタノール 5 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 290 ml およびヨウ化エチル 1.4 g を加えて40℃にて20時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶

10

20

25

媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(80:1: 0.1))にて精製してエチルーノルー12-0-メチルー11 -オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA6,9-~ ミケタール(化合物5)の白色粉末105g(収率63%)を 得た。

15 〔実施例5〕

化合物 4 (485 mg) をメタノール10 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン877 mgおよびヨウ化イソプロピル4.62gを加えて60℃にて5日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製してイソプロピルーノルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物6)の白色粉末262

化合物 5

或(収率50%)を得た。

化合物 6

10

15

5

〔実施例6〕

化合物 4 (250 mg) をメタノール 4 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 453 ml および 1 ーヨードプロパン 2.38 gを加えて 50 Cにて 1日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製してプロピルーノルー12 ー 0 ー メチルー11 ー オキソー8、9 ー アンヒドロエリスロマイシンA6、9 ー へミケタール(化合物 7)の白色粉末 170 mg(収率64%)を得た。

12

化合物 7

10 〔実施例7〕

化合物 4 (250 mg) をメタノール 4 元に溶解し、炭酸水素ナトリウム 5 9 mg およびアリルプロミド 0.050 元を加えて40℃にて一夜攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製してアリルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物8)の白色粉末156 mg(収率59%)を得た。

13

化合物 8

10 〔実施例8〕

化合物 4 (2 5 0 mg)をメタノール 4 mlに溶解し、炭酸水素
ナトリウム 5 9 ml およびプロパルギルプロミド 0.0 3 4 ml を加
えて 5 0 ℃にて 2 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、
クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。この
クロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去
した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶
媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(5 0 : 1 :
0.1)〕にて精製してプロパルギルーノルー12 - 0 - メチル
- 11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA
6、9-ヘミケタール(化合物 9)の白色粉末 1 0 5 mg(収率
4 0 %)を得た。

14

化合物 9

10 〔実施例9〕

化合物 4 (250 mg) をメタノール 4 元に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 453 mg および 4 ープロモー1 ープテン1.41 g を加えて50 ℃にて1日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製して3ープテニルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA6,9-へミケタール(化合物10)の白色粉末152 mg(収率 56%)を得た。

化合物10

15

20

〔実施例10〕

化合物 4 (2 5 0 mg)をメタノール 4 mlに溶解し、ジィソプロピルエチルアミン 4 5 3 ml およびプロモエタノール 1.7 5 gを加えて 5 0 ℃にて 1 日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(8 0 : 1 : 0.1)〕にて精製して 2 ーヒドロキシエチルーノルー 1 2 ー 0 ー メチルー 1 1 ー オキソー 8 , 9 ー アンヒドロエリスロマイシンA 6 , 9 ー へミケタール(化合物 1 1) の白色粉末 2 0 5 mg(収率 7 7 %)を得た。

化合物11

〔実施例11〕

化合物12

〔実施例12〕

反応容器に無水エタノール75 ㎡を入れ、窒素で20分間空 気を排除した。次に、金属ナトリウム161gを加え、ナトリ ウムが溶解した時、溶液を氷冷した。続いて、化合物4(1.0 g) を加え、さらにヨウ素 1.78 g を加えた。窒素雰囲気下、 15 氷冷にて 4 時間攪はんした後、反応液はチオ硫酸ナトリウム 3.0 g と濃アンモニア水 2.5 mlを加えた水 3 0 0 ml 中に注入し た。この混合液をクロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、 無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣 をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルムー 20 メタノールー濃アンモニア水 (50:1:0.1)) にて精製し てビス〔デ(Nーメチル)〕-12-0-メチル-11-オキ ソー8, 9-アンヒドロエリスロマイシンA 6, 9-ヘミケ タール(化合物13)の白色粉末890㎏(収率90%)を得 25 た。

化合物 1 3

5

〔実施例13〕

化合物 1 3 (7 0 0 mg) をメタノール 1 0 mlに溶解し、炭酸水素ナトリウム 3 3 6 ml およびヨウ化エチル 3.1 gを加えて 5 0 ℃にて 6 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(1 2 0 : 1 : 0.1)〕にて精製してジエチルージノルー12 - 0 - メチルー11 - オ 20 キソー8、9 - アンヒドロエリスロマイシンA6、9 - へミケタール(化合物 1 4)の白色粉末 7 4 mg(収率 1 0 %)およびエチルージノルー12 - 0 - メチルー11 - オキソー8、9 - アンヒドロエリスロマイシンA6、9 - へミケタール(化合物 1 5) の白色粉末 1 7 2 mg(収率 2 4 %)を得た。

化合物14

化合物 15

〔実施例14〕

化合物13(995m)をメタノール20元に溶解し、ジィソプロピルエチルアミン3.67gおよびアリルプロミド1.72gを加えて50℃にて10時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー

(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1))にて精製してジアリルージノルー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA6,9-ヘミケタール(化合物16)の白色粉末490mg(収率44%)を得た。

化合物16

15

20

25

10

[実施例15]

化合物13(440m)をメタノール10mに溶解し、炭酸水素ナトリウム158mおよびアリルブロミド0.11mlを加えて50℃にて3時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製してアリルージノルー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA6、9

10

15

20

25

- へ ミ ケ タ ー ル (化 合 物 1 7) の 白 色 粉 末 8 0 咳 (収 率 1 7 %) を 得 た 。

化合物17

〔実施例16〕

化合物 6 (180 m) および酢酸ナトリウム 98 mm の80% メタノール/水 3 ml 溶液を 50 ℃に加温し、攪はん下に、ヨウ素 91 mg を加えた。この温度で 2 時間攪はんしたが、この間溶液を p H 8 ~ 9 に保持するため、1 N 水酸化ナトリウム水溶液を適量添加した。反応液を濃アンモニア水 1 ml を含む水 20 ml に注入し、クロロホルムで抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水 (80:1:0.1) にて精製してイソプロピルージノルー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物 18)の白色粉末 70 mg (収率 40%)を得た。

15

20

25

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

化合物18

10 〔実施例17〕

化合物3(250g)をクロロホルム3 配に溶解し、ヨウ化メチル0.096 配を加えて室温にて4時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、エーテルを加え生じた沈澱を濾過した。沈澱をエーテルで洗浄し、乾燥して12-0-メチル-11-オキソ-8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタール メチルヨージド(化合物19)の白色粉末206g(収率69%)を得た。

10

15

25

〔実施例18〕

化合物3(250g)をクロロホルム3 配に溶解し、プロパルギルプロミド0.21 配を加えて室温にて6時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、エーテルを加え生じた沈澱を濾過した。沈澱をエーテルで洗浄後、シリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(10:1:0.1)〕にて精製して12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタールプロパルギルプロミド(化合物20)の白色粉末198 g (収率68%)を得た。

化合物20

20 〔実施例19〕

化合物3(694g)のクロロホルム10 心溶液を氷冷し、 攪はん下に、ピリジン0.30 心、続いて無水酢酸0.30 心を加 えた。氷冷で15分攪はんし、さらに室温にて1時間攪はんし た後、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、クロロホルムで抽出 した。このクロロホルム溶液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸

10

ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣とジメチルスルホキシド 0.73 配、ジシクロヘキシルカルボジイミド588 町の混合物の塩化メチレン10 配溶液に、氷冷下、ピリジニウムトリフルオロアセテート550 町を加えた。室温にて4時間攪はんした後、不溶物を濾過した。濾液を水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1)〕にて精製して2′-0-アセチルー12-0-メチルー4″、11-ジオキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物21)の白色粉末428 町(収率58%)を得た。

20

25

15

(実施例20)

化合物21(383 m)のメタノール5 ml溶液を室温にて20時間攪はんした。反応液を溶媒留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノ

化合物21

ールー濃アンモニア水(200:1:0.1)) にて精製して 12-0-メチルー4", 11-ジオキソー8, 9-アンヒド ロエリスロマイシンA 6, 9-へミケタール(化合物22) の白色粉末294g(収率81%)を得た。

化合物22

〔実施例21〕

15 化合物 2 (2.15g) をメタノール30 心に溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水3 心を加えて、室温にて一夜攪はんした。反応液をクロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(70:1:0.1)〕にて精製して11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6、9ーへミケタール(化合物 23)の白色粉末1.84g(収率 93%)を得た。

15

20

25

化合物23

10 〔実施例22〕

化合物23(656 mg) および酢酸ナトリウム377 mgの80%メタノール/水10 mk溶液を50℃に加温し、攪はん下に、ヨウ素350 mgを加えた。この温度で2時間攪はんしたが、この間溶液をpH8~9に保持するため、1N水酸化ナトリウム水溶液を適量添加した。反応液を濃アンモニア水3 mlを含む水50 mlに注入し、クロロホルムで抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(30:1:0.1)〕にて精製してデ(Nーメチル)-11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA6、9-へミケタール(化合物24)の白色粉末428 mg(収率66%)を得た。FAB-MS:m/2701(MH*)。化合物24(205 mg)をメタノール5 mlに溶解し、ジイソプロビルエチルアミン378 ml ml に 反応液は溶媒を加えて40℃にて20時間 ではんした。反応液は溶媒を

10

15

20

後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60:1:0.1)〕にて精製してエチルーノルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9ーへミケタール(化合物25)の白色粉末139g(収率65%)を得た。

化合物24

化合物25

10

(実施例23)

化合物24(428 mg)をメタノール7 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン790 ml およびヨウ化イソプロピル4.16 gを加えて60℃にて5日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製してイソプロピルーノルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物26)の白色粉末290 mg(収率64%)を得た。

20

25

15

化合物 2 6

〔実施例24〕

化合物23(383 m)をクロロホルム4 mに溶解し、プロパルギルプロミド0.34 mを加えて室温にて6時間攪はんした。 反応液は溶媒留去した後、エーテルを加えて生じた沈澱を濾過

した。沈澱はエーテルで洗浄後、シリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水 (10:1:0.1)] にて精製して11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタールプロパルギルプロミド(化合物27)の白色粉末251g(収率56%)を得た。

化合物27

15

20

25

〔実施例25〕

化合物4(300m)をメタノール5 配に溶解し、ジィソプロピルエチルアミン597 m および3-クロロー1ープテン456 mを加えて60℃にて40時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニアホ(200:1:0.1)〕にて精製して(3-プテンー2-イル)-ノルー12-O-メチルー11-オキソー8、9-アンヒド

10

15

ロエリスロマイシンA 6, 9-ヘミケタール (化合物 2 8) の白色粉末 8 1 mg (収率 2 5 %) を得た。

化合物 2 8

〔実施例26〕

化合物4(300mg)をアセトニトリル5 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン543 msおよびトリフルオロメタンスルフォン酸 2-(1,3-ジフルオロプロピル)423 mgを加えて50℃にて30分間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(250:1:0.1)〕にて精製して(1,3-ジフルオロー2ープロピル)ーノルー12-Oーメチルー11ーオキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタール(化合物29)の白色粉末167mg(収率50%)を得た。

化合物 2 9

5

〔実施例27〕

化合物4(200g)をジメチルホルムアミド5 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン362g、1ープロモー2ーフルオロエタン1.0gおよびよう化ナトリウム420gを加えて
80℃にて11時間攪はんした。反応液は酢酸エチルで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。この酢酸エチル溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(250:1:0.1)〕にて精製して2つルオロエチルーノルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物30)の白色粉末133g(収率63%)を得た。

32

化合物30

10 〔実施例28〕

化合物4(250mg)をメタノール4 配に溶解し、シクロブタノン0.11 配およびシアノ水素化ほう素ナトリウム53 mgを加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製してシクロプチルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA6、9-ヘミケタール(化合物31)の白色粉末192 mg(収率71%)を得た。

25

20

化合物31

5

〔実施例29〕

化合物 4 (350 mg) をメタノール 6 心に溶解し、シクロペ ンタノン0.19 礼およびシアノ水素化ほう素ナトリウム74 呵 を加えて室温にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、 15 クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。この クロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去 した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶 媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1 : 0.1)〕にて精製してシクロペンチルーノルー12-0-メ チル-11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6, 9-ヘミケタール (化合物 3 2) の白色粉末 2 5 0 mg (収 率 6 5 %) を得た。

化合物32

10

15

5

〔実施例30〕

化合物 4 (2 7 8 mg)をメタノール 6 配に溶解し、テトラヒドロフラン-3 - オン1 4 4 mg およびシアノ水素化ほう素ナトリウム 5 9 mgを加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製して3-テトラヒドロフラニルーノル-12-0-メチル-11-オキソ-8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物 3 3)の白色粉末177 mg(収率 5 8 %)を得た。

25

化合物33

15

20

5

〔実施例31〕

化合物 4 (2 0 0 mg)をメタノール 5 mlに溶解し、テトラヒドロチオフェンー 3 ーオン 2 4 6 mlおよびシアノ水素化ほう素ナトリウム 8 4 mlを加えて室温にて二日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(2 3 0 : 1 : 0.1)〕にて精製して3 ーテトラヒドロチオフェニルーノルー12 ー 0 ーメチルー11 ー オキソー8、9 ーアンヒドロエリスロマイシンA 6、9 ーへミケタール(化合物 3 4)の白色粉末146 ml(収率 6 5 %)を得た。

化合物34

10

15

5

〔実施例32〕

化合物4(478 mg)をメタノール10 mlに溶解し、1ーベンズヒドリルアゼチジンー3ーオン682 mgおよびシアノ水素化ほう素ナトリウム101 mgを加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(250:1:0.1)〕にて精製して(1ーベンズヒドリルー3ーアゼチジニル)ーノルー12ー0ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物35)の白色粉末667 mg(収率定量的)を得た。

10

.15

20

化合物 3 5

〔実施例33〕

化合物35(235 mg)を酢酸6 ml溶解し、パールマン触媒50 mlを加えて水素気流下、室温にて一晩攪拌した。濾過により触媒を除いた後、ジクロロメタンで希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(10:1:0.1)〕にて精製して3-アゼチジニルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA6,9-ヘミケタール(化合物36)の白色粉末87 mg(収率41%)を得た。

化合物36

10

15

20

〔実施例34〕

化合物 4 (250 mg)をメタノール5 mlに溶解し、3-オキセタノン200 ml およびシアノ水素化ほう素ナトリウム53 ml を加えて室温にて25時間攬はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製して3-オキセタニルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物37)の白色粉末120mg(収率44%)を得た。

化合物37

〔実施例35〕

化合物4(205 mg)をアセトニトリル5 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン297 mgおよびトリフルオロメタンスルフォン酸2,2、2ートリフルオロエチル650 mgを加えて50 Cにて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1)〕

20 にて精製して2、2、2ートリフルオロエチルーノルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物38)の白色粉末132mg(収率57%)を得た。

化合物38

15

5

〔実施例36〕

化合物 4 (300 mg) をメタノール 7 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 5 4 3 ml および 2 ーヨードブタン 3.09 g を加えて 60℃にて 4日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製して 2 ープチルーノルー 12 ー 0 ー メチルー 11 ー オキソー 8,9 ー アンヒドロエリスロマイシン A 6,9 ー へミケタール(化合物 39)の白色粉末 6 3 mg(収率 20%)を得た。

化合物39

15

20

5

〔実施例37〕

化合物 4 (200 mg) をメタノール 4 元に溶解し、ピバルアルデヒド 0.26 元 およびシアノ水素化ほう素ナトリウム 8 4 mgを加えて室温にて 4 0 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1)〕にて精製して 2,2 ージメチルプロピルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物 40)の白色粉末128 mg(収率 58%)を得た。

15

20

25

化合物 40

10 〔実施例38〕

化合物4(250g)をアセトニトリル6 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン452 殴および Nー(2ープロモエチル)フタルイミド284 gを加えて50℃にて一日攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製して2ー(Nーフタルイミド)エチルーノルー12ーOーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6、9ーへミケタール(化合物41)の白色粉末190g(収率61%)を得た。

化合物 4 1 (190 mg) をメタノール 3 ㎡に溶解し、 40% メチルアミンーメタノール溶液 1 ㎡を加えて室温にて 2 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、

20

25

水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(15:1:0.1)〕にて精製して2ーアミノエチルーノルー12-〇ーメチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物42)の白色粉末114g(収率70%)を得た。

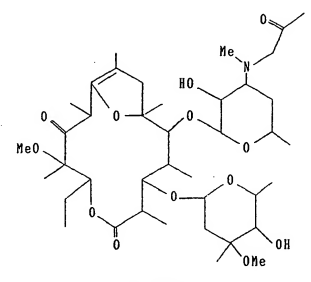
化合物 4 2

〔実施例39〕

化合物4(200g)をアセトニトリル5 配に溶解し、ジィソプロピルエチルアミン362 町およびαークロロアセトン77で嘘を加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60:1:0.1)〕にて精製して2-オキソプロピルーノルー12-

O-メチル-11-オキソ-8, 9-アンヒドロエリスロマイシンA 6, 9-ヘミケタール(化合物 43)の白色粉末196mg(収率 91%)を得た。

5



10

化合物 4 3

[実施例40]

15

20

化合物43(175 mg)のメタノール3 ml溶液に、氷冷下、水素化ほう素ナトリウム30 mgを加え、室温にて7時間攪拌した。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(70:1:0.1)〕にて精製して2ーヒドロキシプロピルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-へミケタール(化合物44)の白色粉末132 mg(収率75%)を得た。

化合物 4 4

15

20

5

[実施例41]

化合物 4 (191 mg) をアセトニトリル 4 配とメタノール 4 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 3 4 6 mg および 2 ークロロアセトアミド 7 5 0 mg を加えて 5 0 ℃にて一晩攪はんした。 反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。 このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。 得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水 (60:1:0.1) にて精製してカルバモイルメチルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタール (化合物 45)の白色粉末 141 mg (収率 68%)を得た。

化合物 4 5

10

〔実施例42〕

化合物 4 (605 mg) をジメチルホルムアミド 6 元に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン1.09 g およびイソブチルプロミ
15 ド 3.48 g を加えて 50℃にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア
20 水 (300:1:0)〕にて精製してイソブチルーノルー12
- Oーメチルー11ーオキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物 46)の白色粉末310 mg(収率 47%)を得た。

化合物 4 6

10

5

[実施例43]

化合物 1 3 (200 mg) をメタノール 7 元に溶解し、α,α'ージフルオロアセトン 3 8 4 mg およびシアノ水素化ほう素ナトリウム 1 8 0 mg を加えて室温にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(250:1:0.1))にて精製して(1,3-ジフルオロー2ープロピル)ージノルー12ー0ーメチルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9ーへミケタール(化合物 47)の白色粉末 1 4 3 mg (収率 6 4 %)を得た。

$$\begin{array}{c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

化合物 47

15

20

25

5

[実施例44]

化合物 1 3 (4 0 0 mg) をメタノール 1 0 mlに溶解し、3 - ベンタノン 4 9 2 ml およびシアノ水素化ほう素ナトリウム 1 0 8 ml を加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(7 5:1:0.1) にて精製して3 ーペンチルージノルー12 - Oーメチルー11 ーオキソー8,9 ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9 - へミケタール(化合物 4 8)の白色粉末19 4 mg(収率 4 4 %)を得た。

化合物48(194m)をアセトニトリル6 配に溶解し、ホルムアルデヒド液216 m およびシアノ水素化ほう素ナトリウム40m、さらに酢酸一滴を加えて室温にて1時間攪はんした。

反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製して3-ペンチルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物49)の白色粉末154g(収率78%)を得た。

〔実施例45〕

20 化合物 1 3 (5 0 0 m) をジメチルホルムアミド 5 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 4 6 1 ml および 1, 5 - ジプロモベンタン 2.4 gを加えて 5 0 ℃にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマ

化合物 4 9

10

15

20

25

トグラフィー (展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水 (300:1:0)) にて精製してデ (ジメチルアミノ) -3′ーピペリジノー12-O-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール (化合物50)の白色粉末184g(収率33%)を得た。

化合物 5 0

(実施例46)

化合物13(400g)をジメチルホルムアミド5㎡に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン369gおよび1,4-ジプロモプタン1.85gを加えて50℃にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60:1:0.1)〕にて精製してデ(ジメチルアミ

ノ) -3'-ピロリジノ-12-O-メチル-11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物51)の白色粉末124g(収率29%)を得た。

5

10

20

25

化合物 5 1

15 (実施例 4 7)

化合物22(500m)をメタノール10mに溶解し、酢酸アンモニウム531maおよびシアノ水素化ほう素ナトリウム86msを加えて室温にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(40:1:0.1)〕にて精製して4″ーデオキシー4″ーアミノー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA6,9-ヘミケタール(化合物52)の白色粉末

123 頭(収率25%)を得た。

化合物52

10

15

5

〔実施例48〕

化合物22(200 mg)をメタノール10 mlに溶解し、ヒドロキシルアミン塩酸塩96 msを加えて室温にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(40:1:0.1))にて精製して4"ーデオキシー4"ーオキシミノー12-0-メチルー11ーオキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物53)の白色粉末109 mg(収率53%)を得た。

25

〔実施例49〕

10 化合物24(4.90g)を1,2-ジクロロエタン80 ㎡溶液に、氷冷下、ジメチルアミノピリジン8.5gとベンジルオキシカルボニルクロリド8.0 ㎡を加え、そのまま1時間攪拌した後、室温でさらに19時間攪拌した。反応液に水を加え、ジクロロメタンで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(70:1:0)〕にて精製してNーデメチルー2′ー0,4″ー0,3′ーNートリス(ベンジルオキシカルボニル)-11-オキソー8,9-7ンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタール(化合物54)の白色粉末1.38g(収率18%)を得た。

化合物 5 4 (6 0 0 mg) のジメチルホルムアミド1 0 ml溶液に、氷冷下、水素化ナトリウム 3 3 mgを加えた。 1 5 分間攪拌後、よう化エチル 0. 0 8 5 mlを加えて 1 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

15

20

25

この酢酸エチル溶液は水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカ ゲルクロマトグラフィー [展開溶媒:クロロホルムーメタノー ルー濃アンモニア水(100:1:0))にて精製してNーデ メチルー2′-0, 4″-0, 3′-N-トリス (ベンジルオ キシカルボニル) -12-0-エチル-11-オキソー8,9 -アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化 合物55)の白色粉末305g(収率53%)を得た。

化合物 5 5 (3 0 0 g) のエタノール 8 卍溶液に、 1 0 %パ ラジウム炭素 5 0 mを加えて、水素気流下、室温にて一晩攪拌 10 した。そののち、ホルムアルデヒド液228gを加えて、水素 気流下、さらに6時間攪拌した。反応液を濾過し、溶媒を留去 した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー「展開溶 媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(40:1: 0.1)] にて精製して12-0-エチル-11-オキソー8. 9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール (化合物 5 6) の白色粉末 1 4 6 g (収率 7 4 %) を得た。

10

〔実施例50〕

化合物 5 4 (2 1 9 mg) のジメチルホルムアミド 3 ml 溶液に、 氷冷下、水素化ナトリウム 1 2 mgを加えた。 1 5 分間攪拌後、 ベンジルプロミド 0.0 4 7 ml を加えて 1 時間攪拌した。 反応液 に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。 この酢酸エチル溶液は水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。 得られた残渣をシリカ ゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:酢酸エチルー n ー へ キ サ ン (1:2)) にて精製して N ーデメチルー 2′ー 0, 4″ー 0, 3′ー N ートリス (ベンジルオキシカルボニル) ー 1 2 ー 0ーベンジルー 1 1 ー オキソー 8, 9 ー アンヒドロエリスロマ イシンA 6, 9ーへミケタール (化合物 5 7) の白色粉末 1 7 9 mg (収率 7 5 %) を得た。

25

化合物58

10 〔実施例51〕

化合物 5 4 (2 6 4 mg) のジメチルホルムアミド 3 ㎡溶液に、 氷冷下、水素化ナトリウム 1 9 mgを加えた。 1 5 分間攪拌後、 よう化 n ープロピル 0. 0 7 0 ㎡を加えて 2 時間攪拌した。反応 液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。 この酢酸エチル溶液は水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカ ゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:酢酸エチルー n ー へ キサ ン (1 : 2)〕にて精製してNーデメチルー 2′ー〇, 4″ー 〇, 3′ーNートリス (ベンジルオキシカルボニル)ー12ー 〇 つプロピルー 1 1 ー オキソー 8, 9 ー アンヒドロエリスロマ イシンA 6, 9 ー へミケタール (化合物 5 9) の白色粉末 1 3 3 mg (収率 4 8 %)を得た。

化合物 5 9 (1 3 3 mg) のエタノール 4 ㎡溶液に、1 0 %パラジウム炭素 2 0 mgを加えて、水素気流下、室温にて一晩攪拌した。そののち、ホルムアルデヒド液 9 6 mgを加えて、水素気

流下、さらに5時間攪拌した。反応液を濾過し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(70:1: 0.1)〕にて精製して12-0-プロピル-11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール (化合物60)の白色粉末80g(収率91%)を得た。

化合物 60

15

20

25

〔実施例5.2〕

化合物 6 (10.5 g) のジクロロメタン70 配溶液に、ピリジン4.5 配および無水酢酸2.6 配を加え、室温にて2時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、ジクロロメタンで抽出した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノール(250:1)〕にて精製してイソプロピルーノルー2′ー〇ーアセチルー12-〇-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物 61) の

白色粉末8.5g(収率76%)を得た。

〔実施例53〕

化合物 6 1 (8.5 g) のジクロロメタン7 0 配溶液に、ジメチルアミノピリジン5.2 0 gと1, 1'ーチオカルボニルジイミダゾール6.3 3 gを加えて、室温にて3日間攪拌した。反応液に濃アンモニア水3 配を加えて15分間攪拌後、ジクロロメタンを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノール(400:1)〕にて精製してイソプロピルーノルー2'ー〇ーアセチルー4"ー〇ーチオカルボニルイミダゾリルー12-〇ーメチルー11ーオキソー8, 9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6, 9ーへミケタール(化合物 62)の白色粉末7.50g(収率77%)を得た。

15 化合物 6 2 (3 5 0 mg)、トリフェニルスズヒドリド 2 4 3 mg および α, α'ーアゾピス (イソプチロニトリル) 1 3 mg のトルエン 7 配溶液を 2 時間加熱 還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。この酢酸エチル溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。 得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー [展開溶媒:酢酸エチルーへキサン (1:2)] にて精製してイソプロピルーノルー2'ー〇ーアセチルー4"ーデオキシー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9ーへミケタール (化合物 6 3)の白色粉末156 mg (収率 5 2 %)を得た。

10

15

25

化合物 6 3 (153 mg) にメタノール 3 ml とジクロロメタン 0.5 ml を加えて溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水 0.3 ml を加えて室温にて一晩攪拌した。反応液に水を加え、ジクロロメタンで抽出した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製してイソプロピルーノルー 4 ″ーデオキシー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタール (化合物 6 4)の白色粉末 129 mg (収率 8 9 %)を得た。

20 〔実施例54〕

化合物 6 4 (3.60g) および酢酸ナトリウム 2.0gの 8 0 %メタノール/水 7 0 ㎡溶液を 5 5 ℃に加温し、攪はん下に、ヨウ素 1.85gを加えた。この温度で 1 時間攪拌したが、この間溶液を p H 8 ~ 9 に保持するため、 1 N 水酸化ナトリウム水溶液を適量添加した。反応液を濃アンモニア水 3 ㎡を含む水

化合物 6 4

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

50 配に注入し、クロロホルムで抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(15:1:0.1))にて精製してデ(Nーメチル)ー4″ーデオキシー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-へミケタール(化合物65)の白色粉末712g(収率21%)を得た。

化合物 6 5 (4 3 0 mg) のエタノール 1 0 配溶液に、ホルムアルデヒド液 5 2 8 mg、酢酸 0.0 7 0 配および 1 0 %パラジウム炭素 9 0 mgを加えて、水素気流下、室温にて 1 日間攪拌した。反応液を濾過し、溶媒を留去し得た残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、ジクロロメタンで抽出した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。 得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(1 0 0 : 1 : 0.1)〕にて精製して 4 ″ーデオキシー 1 2 - 0 - メチルー 1 1 - オキソー8、9 - アンヒドロエリスロマイシンA 6、9 - へミケタール(化合物 6 6)の白色粉末 3 2 7 mg(収率 7 4 %)を得た。

化合物 6 6

10 〔実施例55〕

化合物 6 5 (2 7 8 mg) をメタノール 5 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 0.5 6 mlおよびよう化エチル 0.1 9 mlを加えて、室温にて 5 日間攪拌した。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製してエチルーノルー4″ーデオキシー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-へミケタール(化合物 6 7)の白色粉末149mg(収率 5 1 %)を得た。

15

化合物67

10 〔実施例 5 6〕

化合物 6 5 (5 9 1 mg) をメタノール1 0 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン1. 0 9 g および 2 ーヨードブタン 6. 2 3 g を加えて、5 0 ℃にて 4 日間攪拌した。反応液は溶媒を留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノール(4 0 0 : 1))にて精製して 2 ープチルーノルー 4 ″ーデオキシー 1 2 ー 0 ー メチルー 1 1 ー オキソー 8 、9 ー アンヒドロエリスロマイシン A 6 、9 ー へミケタール(化合物 6 8)の白色粉末 2 6 1 mg(収率 4 0 %)を得た。

20

化合物 6 8

5

〔実施例57〕

化合物 6 (187 mg) とフマル酸 28.5 mgを熱時メタノール 0.3 mlに溶解し、イソプロピルアルコール 1.0 mlを加えて室温にて放置し、結晶を析出させた。析出した結晶を濾取し、無色 棒状結晶のイソプロピルーノルー12-O-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタールフマル酸塩ー水和物(化合物 69)139 mgを得た。m.p.135-137℃、元素分析値 C42H73NO15 理論値(%):C60.63,H8.84,N1.68 実測値(%):C60.67,H8.78,N1.71

化合物 6 9

10 (実施例58)

15

化合物 6 (100 m) とコハク酸 15.6 mを熱時メタノール 0.3 mに溶解し、イソプロピルアルコール 1.0 mを加えて室温 にて放置し、結晶を析出させた。析出した結晶を濾取し、無色棒状結晶のイソプロピルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタールコハク酸塩(化合物 70)26 mを得た。m.p. 115-121℃

上記実施例1~58で得られた化合物2~70(但し、化合物24、41、48、54、55、57、59、61-63及び65を除く)の種々の物性値を表1及び表2にまとめて示す。

5		FAB-MS	(m/z)	785 (MH+)	728 (M·)	715 (MII+)	743 (MII+)	757 (MII*)	757 (MII+)	755 (MII+)	753 (MII+)	769 (MII⁺)	759 (MII+)	769 (MII* +1)	701 (MII+)	757 (MH°)	729 (MH·)
			松口	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13
10		値)	12-0Ме		3.06	3.06	3.06	3.06	3.05	3.06	3.06	3.05	3.06	3.05	3.06	3.06	3.05
	1	H-NMR (6	3″ -оме	3.33	3.35	3.34	3.34	3.35	3.34	3.32	3.33	3.34	3.33	3.34	3.32	3.34	3.33
15	**	Л — Н 1	3' NMe	2.24	2.28	2.41	2.23	2.20	2.22	2.22	2.34	2.25	2.34	2.33	ı	!	
			8 ··· Me	1.65	1.68	1.68	1.68	1.68	1.68	1.68	1.68	1.67	1.68	1.68	1.68	1.67	1.68
20	**************************************	$[\alpha]_{n}^{25}$ (c1.0)	(溶 媒)	+14.6° (CBC13)	1 48.6° (CHC13)	4-40.0° (CHC13)	-1-50.4° (CHCI3)	1.47.4° (CHC13)	-1.53.8° (CHC13)	+ 48.8" (CHC13)	+51.6° (CHC13)	447.4° (CHC13)	-1-46,4° (CHC13)	+52.0° (CHC13)	+37.6° (CIIC13)	+ 60.4° (CIIC13)	52.6° (CIIC13)
	<u>:</u>	令	帝 。	- 2	-	÷ V	ى ج	9	- 1	÷ ∞	+ 6	F 01	+	12 +	13 +	1.4	15 1

			· 											
5		FAB-MS	(m/z)	781 (MH*)	741 (MH+)	743 (MH°)	743 (M* -1)	767 (M - Br)	769 (MII+)	727 (MH°)	714 (M°)	729 (MII)	742 (M°)	753 (M [*] -B _r)
			溶媒	CDC13	CDC13	CDC13	CD 3 OD	CD 30D	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CD 3 OD
10		値)	12-0Me	3.05	3.05	3.06	3.07	3.06	3.06	3.07	i	1		I
	表 1 (杭 き)	II-NMR (6	3 " OMe	3.30	3.32	3.34	3.36	3.37	3.33	3.32	3.31	3.31	3.32	3.18
15	麦	V - 11 -	3 ' NMe	ļ	1	:	3.27	3.26	2.24	2.26	2.27	2.22	2.21	3.07
		·	8 ··· Me	1.67	1.68	1.68	1.71	1.71.	1.66	1.68	1.66	1.66	1.66	1.53
20		$\{\alpha\}_{0}^{25}$ (c1.0)	(溶 媒)	+37.2° (CHC13)	+49.2° (CHC13)	+52.4° (CHC13)	4.37.8° (MeOII)	+31.0° (MeOH)	+35.8" (CHC13)	+42.2° (CIIC1 ₃)	+25.0° (CHC13)	+27.5° (CIIC)3)	4 25.2° (CHC13)	+28.0° (MeOH)
	# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	化合物	母 号	16	17	18	19	20	21	22	23	25	56	27

			その命								7.16-7.41(m,10H)					
5		値) CDC	$12-0 \mathrm{Me}$	3.06	3.05	3.05	3.05	3.05	3.05	3.05	3.05	3.06	3.05	3.06	3.06	3.06
٠		MR (6	3″ — ОМе	3,32	3.33	3.33	3.32	3.34	3.33	3.33	3.21	3.31	3.31	3.33	3.35	3.32
10		'H-NMR	3 ' NMe	2.19	2.41	2.34	2.05	2.17	2.24(1.5H) 2.19(1.5H)	2.27	5.06	2.12	2.23	2.46	2.25(1.5H) 2.13(1.5H)	2.27
	表 2		8 — Me	1.67	1.68	1.68	1.68	1.67	1.68	1.68	1.67	1.68	1.68	1.68	1.68	1.68
15		FAB-MS	(m / z)	769 (MII+)	793 (MII+)	762 (MII2+)	769 (MII+)	784 (MHz+)	786 (MIIz)	802 (MII ₂)	936 (ин∙)	770 (MH·)	771 (MH·)	797 (MII+)	772 (MHz ⁺)	784 (M)
20		α [α]	(c1.0, CHC13)	+51.6°	+49.6	+52.2°	+46.6°	+45.2°	+41.6°	+47.2°	+32.4°	+45.8°	+50.8°	+41.2°	+48.2°	+ 48.4°
		化合物	番号	28	53	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40

									69							
		C 1 3	e か の 击		2.00(s,3H)			2.92(d,2H,J=15Hz)								
5		値) CDC	12-0Me	3.06	3.05	3.05	3.06	3.06	3.06	3.06	3.05	3.06	3.06	3.07	Į	ı
		'H-NMR(6 値	3 " - 0Me	3.34	3.35	3.33	3.31	3.34	3.33	3.35	3.33	3.34	3.33(1.5H) 3.32(1.5H)	3.30	3.34	3.35
10	(社)	N - H :	3 ' -NMe	2.28	2.21	2.40(1.5H) 2.32(1.5H)	2.39	2.21	l	2.17	l	ı	2.27	2.26	2.28	2.28
	2 (統		8 — Ме	1.68	1.67	1.68	1.69	1.68	1.68	1.67	1.67	1.68	1.68	1.68	1.68	1.68
15	菱	FAB-MS	(m / z)	758 (MII+)	771 (MH°)	773 (MH+)	772 (MH+)	770 (M·)	779 (MII+)	785 (MII⁺)	769 (MH⁺)	755 (MH →)	727 (M*)	741 (M+)	742 (M°)	805 (MII+)
20		[α]	(c1.0, CHC13)	+26.0°	+39.0	+56.2°	+52.2°	+51.6°	+54.0°	+52.6	+53.4°	+48.8°	+43.6°	+62.2°	+47.2°	+40.6°
		化合物	番号	42	43	44	45	46	47	49	20	51	25	53	26	58

									70	
		1 3	その色						6.67(s,1H)	2.51
5		値) CDC	12-0Me		3.06	3.06	3.06	3.06	3.07	3.06
		'H-NMR (6 値) CDC13	3 ″ —оме	3.34	3.27	3.26	3.26	3.27	3.35	3.35
10	(和)	V — Н ,	3' -NMe	2.28	2.20	2.27	2.22	2.23(1.5H) 2.12(1.5H)	2.69	2.57
	2 (杭 き)		8 — Me	1.68	1.67	1.67	1.67	1.67	1.71	1.71
15	麦	· FAB-MS	(z / m)	756 (M+)	740 (M ⁺)	713 (MH°)	727 (MH+)	755 (MH+)	Ĭ	1
20		${\mathfrak{s}}_{{\mathfrak{s}}}^{{\mathfrak{q}}}[\infty]$	(cl.0, CHCl3)	+47.8°	+65.0°	+62.4°	+66.0°	+60.4°	1	
		化合物	番号	09	64	99	19	89	69	70

(a) 化合物69及び化合物70のNMRスペクトル測定に際してはCDC13の代りにそれぞれCD3ODを用いた。

試験例1

モチリンレセプター結合試験は次に示す方法で行った {V. Boemans ό, Regul. Peptides, 15, 143 (1986)). 屠殺したウサギより、十二指腸を摘出し、筋層から粘膜を剝離 5 した後、50 mM、Tris溶液 (pH7.4) 中でhomogenize して蛋白液とした。 125 1 ラベルモチリン (大塚アッセイ研よ り購入)25pMと蛋白液を25℃で120分インキュベート した後、蛋白中の放射活性をィカウンターで測定し、何も添加 しなかった際の放射活性と大過剰のモチリン (1×10⁻⁷M) 10 を添加した際の放射活性の差を特異的結合とした。検体の効力 は特異的結合を50%に減少させる薬剤の濃度IC50(M)で 表した。薬剤はDMSO溶液に溶解し、蛋白液に添加した (最 終DMSO濃度は1%)。また酸に対する抵抗性を検討する実 験では薬物を塩酸溶液(pH2.5)に溶解し、室温で120分 15 放置した後に蛋白液に添加し実験に供した。

その結果、DMSO溶液でのICso(M)はEM-523
2.6×10-%に対し化合物6は4.1×10-%でありこの2検体の活性は同等であった(表2)。塩酸溶液ではEM-523のICso(M)は2.6×10-%となりDMSO溶液と比べ活性が100分の1に低下したが化合物6のICso(M)は9.1×10-%でありDMSO溶液と殆ど差がなかった(表2)。このことから化合物6はEM-523よりも酸で分解されにくいことが証明された。

10

15

20

25

表____3

	I C 50 (M)
	DMSO溶液 HC1溶液
E M - 5 2 3	2. 6 × 1 0 ⁻⁹ 2. 6 × 1 0 ⁻⁷
化合物 6	4. 1 × 1 0 - 9 9. 1 × 1 0 - 9

試験例2

消化管収縮運動測定は次に示す方法で行った〔伊藤漸、日本 平滑筋学会雑誌、13,33(1976)〕。体重約10kgの ビーグル犬をあらかじめ全身麻酔下に開腹し、胃前庭部、十二 指腸および空腸の漿膜面にそれぞれの輪状筋の収縮が測定でき る方向に、フォース・トランスジューサーを慢性縫着した。ま た胃内に薬物を直接投与するために医療用シリコンチューブを 胃内に留置した。フォース・トランスジューサーの導線および シリコンチューブは、背部から引出し、皮膚に固定した。手術 後イヌは実験用個別ケージの中で飼育し、餌は1日1回与えた。

フォース・トランスジューサーの原理は、縫着した部分の消化管が収縮し、トランスジューサーに曲げの歪みがかかると、その力に比例した波形をペン書きオシログラフ上に記録するものであり、フォース・トランスジューサーからの導線をオシログラフに接続することにより直ちに収縮波形を記録することができる。消化管の収縮運動は、その収縮パターンから食後の時期と空腹の時期に二大別される。

20

25

実験は手術 2 週間後より開始し、空腹期で、胃に空腹期収縮の起きていない休止期に行った。すなわち、胃内に留置したシリコンチューブを介し、約 1 0 秒かけて試料を胃内に直接注入した。薬剤はあらかじめエタノールに溶解した後生理食塩水で希釈し、全量を 3 m 1 とした。

消化管収縮運動促進効果を定量的に表すため、胃における運動が静止状態の時の基線と収縮波形との間の面積をMotor Index (MI)とし、胃運動量の指標とした〔Inatomi ら、J. Pharmacol. Exp. Ther., 251,707(1989)〕。M1 は、胃に縫着したフォース・トランスジューサーからの信号をコンピューター(PC-9801,NEC)に入力し、計算した。空腹期に自然に起こる空腹期伝播性収縮の胃運動量はこの方法で計算されたMIで表すとMI=100から200となる。そこでMI=150を表すのに必要な薬剤の投与量をMI150 として薬剤の消化管運動促進効果の指標とした。

胃内に投与することにより、EM-523および化合物 6 はそれぞれ消化管運動促進作用を示し、それぞれの $M1_{15}$ 。は、 $14.6 \mu g / kg$ および $3.8 \mu g / kg$ であった。化合物 6 は EM-523 に比べ、胃内投与において約 4 倍強い消化管運動促進作用を示した。

産業上の利用可能性

消化管運動促進活性を有する本発明のエリスロマイシン誘導体は、従来公知のエリスロマイシン誘導体と比べて、酸で分解される度合が著しく低いという特徴を有する。このため、本発明のエリスロマイシン誘導体は経口投与で用いても、公知のエ

リスロマイシン誘導体とは異なり、胃酸でさほど分解されることがないので強い消化管運動促進作用を示す。

5

10

15

20 -

請求の範囲

1. 一般式

10

15

20

5

「式中、R」は水素原子またはアシル基を、RzおよびR3は同一または異なって水素原子、水酸基,アシルオキシ基、アミノ基または一緒になって=O、=NOR10を示す。ここで、R10は水素原子または低級アルキル基を示す。R4は水素原子または低級アルキル基を示す。R4は水素原子または低級アルキル基を、YはーNR5R6またはーN・R7R8R0X-をそれぞれ示す。ここでR5、R6、R7、R8およびRのは同一または異なって水素原子または置換基を有していてもよい、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、シクロアルキル基または異項原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基を、Xは陰イオンをそれぞれ示す。また、R5とR6、R7とR8はそれぞれ一緒になって隣接する窒素原子とともにアザシクロアルキル基を形成してもよい。)

で表される化合物またはその塩。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP93/00702

	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER	,	
Int.	C1 ⁵ C07H17/08//A61K31/71		•
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	
	DS SEARCHED .		
	ocumentation searched (classification system followed b	y classification symbols)	
Int.	C1 ⁵ C07H17/08		
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in th	ne fields searched
	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search t	terms used)
CAS	ONLINE		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a		Relevant to claim No.
A	Chemical & Pharmaseutical Vol. 37 (No. 10), pp. 2678		1
	K. Tsuzuki et al., "Motili		
	with gastroin testinal mot		
	activity I"		
Α	Chemical & Pharmaseutical	Bulletin,	1
	Vol. 37 (No. 10), pp. 2701	-2709 (1989),	
-	K. Tsuzuki et al., "Motili with gastroin testinal mot	des, macrolides or stimulating	
- 1	activity II"		
A	JP, A, 63-99092 (The Kitas	ato Institutel	1
	April 30, 1988 (30. 04. 88),	-
İ	& EP, A2, 215355 & EP, A2,		}
	& US, A, 5175150 & ZA, A, & CS, A2, 91-4077 & CA, C,		
٠_			_
A	JP, A, 63-99016 (The Kitas April 30, 1988 (30. 04. 88		1
	& EP, A2, 215355 & EP, A2,		
X Further	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	rategories of cited documents:	"T" later document published after the inter date and not in conflict with the applic	national filing date or priority
to be of p	nt defining the general state of the art which is not considered particular relevance	the principle or theory underlying the	invention
	ocument but published on or after the international filing date of which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered hovel or cannot be consid	ered to involve an inventive
	establish the publication date of another citation or other eason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the	claimed invention cannot be
O" documen means	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other		step when the document is locuments, such combination
	nt published prior to the international filing date but later than ity date claimed	"&" document member of the same patent	
Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	ch report
August	19, 1993 (19. 08. 93)	September 7, 1993	(07. 09. 93)
Name and ma	ailing address of the ISA/	Authorized officer	
Japan	nese Patent Office		
Facsimile No) .	Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP93/00702

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
	& US, A, 5008249 & US, A, 5175150 & PT, A, 83234 & AU, A, 86-61583 & DK, A, 86-4123 & CN, A, 86-6828 & ES, A, 2000612 & CS, A2, 91-4077 & CA, C, 93-119 & IL, A, 79774	
	·	
٠.		
	·	
	;	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

国際出願者号 РСТ/ЈР 93 / 00702

A. 発明のM	国する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. CL [®] C07H17/08	/ A61K31/71	
B. 調査を行	テった分野		
調査を行った。	B小限資料(国際特許分類(IPC))		
	Int. CL C 07H17/08		
最小限資料以外	小の資料で関査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称、調査 CA8 ONLINE	に使用した用語)	
C. 関連する	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連す	るときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	Chemical & Pharmaseut vol. 37 (No. 10) pp 26 K. Tsuzuki et.all. Mo with gastroin testing activity I	87-2700 (1989) tilides,macrolides	1
A	Chemical & Pharmaseut; vol. 37 (No. 10) pp 270 K. Tsuzuki et. all. "Mo	1-2709(1989)	1
図 C間の統	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別紙	を参照。
「E」先行文献 「L」優先権3 若しくは (理由を 「O」口頭によ 「P」国際出版	をのある文献ではなく、一般的技術水準を示すものまではあるが、国際出顧日以後に公表されたもの と悪に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日は他の特別な理由を確立するために引用する文献	「T」国際出願日又は優先日後に公表された。 不盾するものではなく、発明の原理に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該献との、当業者にとって自明であるがないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	又は理論の理解のため 文献のみで発明の新規 の 文献と他の1以上の文
国際調査を完了	でした日 【 9. 08. 93	国際調査報告の発送日 07.09.93	
ý	た : 国 特 許 庁 (ISA/JP) :履番号 1 0 0 都千代田区霞が関三丁目 4 番 3 号	特許庁審査官(権限のある職員) 横尾(使一) 電話番号 03-3581-1101 内線	C 7 8 2 2 3 4 5 2

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	with gastroin testinal motor stimulating activity II " JP, A, 63-99092 (社団法人 北里研究所) 30.4月, 1988(30.04.88)	1
•	&EP, A2, 215355&EP, A2, 213617 &US, A, 5175150&ZA, A, 86-6502 &CS, A2, 91-4077&CA, C, 93-119	•
A	JP, A, 68-99016(社団法人 北里研究所) 30. 4月. 1988(30. 04. 88) &EP, A2, 215355&EP, A2, 213617 &US, A, 5008249&US, A, 5175150 &PT, A, 83234&AU, A, 86-61583 &DK, A, 86-4123&CN, A, 86-6828 &ES, A, 2000612&CS, A2, 91-4077 &CA, C, 93-119&IL, A, 79774	1